

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

United States Patent and Trademark
Office
(Box PCT)
Crystal Plaza 2
Washington, DC 20231
ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

in its capacity as elected Office

Date of mailing:

08 April 1999 (08.04.99)

International application No.:

PCT/JP98/04374

Applicant's or agent's file reference:

P-30084

International filing date:

29 September 1998 (29.09.98)

Priority date:

30 September 1997 (30.09.97)

Applicant:

II, Noritaka et al

1. The designated Office is hereby notified of its election made:



in the demand filed with the International preliminary Examining Authority on:

28 January 1999 (28.01.99)



in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:

2. The election ☒ was



was not

made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO
34, chemin des Colombettes
1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

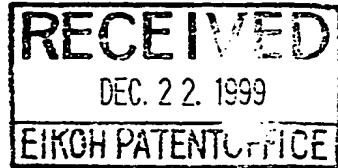
Authorized officer:

J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)

発信人 日本国特許庁（国際予備審査機関）



出願人代理人

萩野 平

殿

あて名

〒 107-6028

東京都港区赤坂一丁目12番32号
アーク森ビル28階 栄光特許事務所

PCT

国際予備審査報告の送付の通知書

(法施行規則第57条)

〔PCT規則71.1〕

発送日
(日.月.年)

21.12.99

出願人又は代理人
の書類記号

P-30084

重要な通知

国際出願番号

PCT/JP98/04374

国際出願日

(日.月.年) 29.09.98

優先日

(日.月.年) 30.09.97

出願人 (氏名又は名称)

第一製薬株式会社

1. 国際予備審査機関は、この国際出願に関して国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、それらをこの送付書とともに送付することを、出願人に通知する。

2. 国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、すべての選択官庁に通知するために、それらの写しを国際事務局に送付する。

3. 選択官庁から要求があったときは、国際事務局は国際予備審査報告（付属書類を除く）の英語の翻訳文を作成し、それをその選択官庁に送付する。

4. 注 意

出願人は、各選択官庁に対し優先日から30月以内に（官庁によってはもっと遅く）所定の手続（翻訳文の提出及び国内手数料の支払い）をしなければならない（PCT39条（1））（様式PCT/IB/301とともに国際事務局から送付された注を参照）。

国際出願の翻訳文が選択官庁に提出された場合には、その翻訳文は、国際予備審査報告の付属書類の翻訳文を含まなければならない。

この翻訳文を作成し、関係する選択官庁に直接送付するのは出願人の責任である。

選択官庁が適用する期間及び要件の詳細については、PCT出願人の手引き第II巻を参照すること。

名称及びあて名

日本国特許庁（IPEA/JP）

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

権限のある職員

特 許 庁 長 官

4 P

7433

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

~~THIS PAGE BLANK~~

THIS PAGE BLANK (USPTO)

注 意

1. 文献の写しの請求について

国際予備審査報告に記載された文献であって国際調査報告に記載されていない文献の複写

特許庁にこれらの引用文献の写しを請求することができますが、日本特許情報機構でもこれらの引用文献の複写物を販売しています。日本特許情報機構に引用文献の複写物を請求する場合は下記の点に注意してください。

〔申込方法〕

(1) 特許（実用新案・意匠）公報については、下記の点を明記してください。

○特許・実用新案及び意匠の種類

○出願公告又は出願公開の年次及び番号（又は特許番号、登録番号）

○必要部数

(2) 公報以外の文献の場合は、下記の点に注意してください。

○国際予備審査報告の写しを添付してください（返却します）。

〔申込み及び照会先〕

〒100 東京都千代田区霞が関3-4-2 商工会館・弁理士会館ビル

財団法人 日本特許情報機構 サービス課

TEL 03-3503-3900

注) 特許庁に対して文献の写しの請求をすることができる期間は、国際出願日から7年です。

2. 各選択官庁に対し、国際出願の写し（既に国際事務局から送達されている場合は除く）及びその所定の翻訳文を提出し、国内手数料を支払うことが必要となります。その期限については各国ごとに異なりますので注意してください。（条約第22条、第39条及び第64条(2)(a)(i)参照）

THIS PAGE BLANK (USPTO)

特 許 協 力 条 約


PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条)
[PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 P-30084	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知（様式PCT/ IPEA/416）を参照すること。	
国際出願番号 PCT/J P 98/04374	国際出願日 (日.月.年) 29.09.98	優先日 (日.月.年) 30.09.97
国際特許分類 (IPC) Int. Cl. ⁶ A61K47/10		
出願人 (氏名又は名称) 第一製薬株式会社		

1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条 (PCT36条) の規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で <u>3</u> ページからなる。 <input type="checkbox"/> この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で <u> </u> ページである。
3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。 I <input checked="" type="checkbox"/> 国際予備審査報告の基礎 II <input type="checkbox"/> 優先権 III <input type="checkbox"/> 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成 IV <input type="checkbox"/> 発明の単一性の欠如 V <input checked="" type="checkbox"/> PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明 VI <input type="checkbox"/> ある種の引用文献 VII <input type="checkbox"/> 国際出願の不備 VIII <input type="checkbox"/> 国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 28.01.99	国際予備審査報告を作成した日 07.12.99	
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/J P) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 弘 貴 謙 二 	4 P 7433 電話番号 03-3581-1101 内線 3492

THIS PAGE BLANK (USPTO)

I. 国際予備審査報告の基礎

1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に
 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。
 PCT規則70.16, 70.17)

☒ 出願時の国際出願書類

- ☐ 明細書 第 _____ ページ、 出願時に提出されたもの
 明細書 第 _____ ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
 明細書 第 _____ ページ、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 請求の範囲 第 _____ 項、 出願時に提出されたもの
 請求の範囲 第 _____ 項、 PCT19条の規定に基づき補正されたもの
 請求の範囲 第 _____ 項、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
 請求の範囲 第 _____ 項、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 図面 第 _____ ページ/図、 出願時に提出されたもの
 図面 第 _____ ページ/図、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
 図面 第 _____ ページ/図、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 出願時に提出されたもの
 明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
 明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの

2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。

上記の書類は、下記の言語である _____ 語である。

- ☐ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語
☐ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語
☐ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語

3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。

- ☐ この国際出願に含まれる書面による配列表
☐ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
☐ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表
☐ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
☐ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった
☐ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

4. 補正により、下記の書類が削除された。

- ☐ 明細書 第 _____ ページ
☐ 請求の範囲 第 _____ 項
☐ 図面 図面の第 _____ ページ/図

5. ☐ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性 (N)	請求の範囲	1-20	有
	請求の範囲		無
進歩性 (IS)	請求の範囲	1-20	有
	請求の範囲		無
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲	1-20	有
	請求の範囲		無

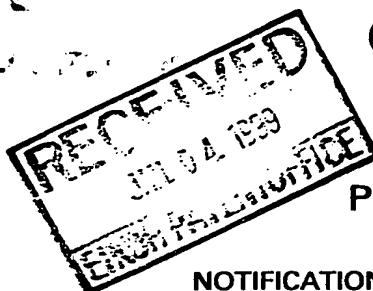
2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

請求の範囲1-20は国際調査報告に引用されたいずれの文献にも記載されておらず当業者において自明な事項でもない。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PATENT COOPERATION TREATY

09/509677



PCT

NOTIFICATION CONCERNING
SUBMISSION OR TRANSMITTAL
OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

HAGINO, Taira
Eikoh Patent Office
ARK Mori Building, 28th Floor
12-32, Akasaka 1-chome
Minato-ku
Tokyo 107-6028
JAPON

Date of mailing (day/month/year) 17 December 1998 (17.12.98)	
Applicant's or agent's file reference P-30084	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP98/04374	International filing date (day/month/year) 29 September 1998 (29.09.98)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 30 September 1997 (30.09.97)
Applicant DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD. et al	

1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

<u>Priority date</u>	<u>Priority application No.</u>	<u>Country or regional Office or PCT receiving Office</u>	<u>Date of receipt of priority document</u>
30 Sept 1997 (30.09.97)	9/265441	JP	04 Dec 1998 (04.12.98)

The International Bureau of WIPO
34, chemin des Colombettes
1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Authorized officer

K. Takeda

Telephone No. (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)



PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条)
[PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 P-30084	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。	
国際出願番号 PCT/J P 98/04374	国際出願日 (日.月.年) 29.09.98	優先日 (日.月.年) 30.09.97
出願人(氏名又は名称) 第一製薬株式会社		

国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。
この写しは国際事務局にも送付される。

この国際調査報告は、全部で 2 ページである。

☐ この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。

1. ☐ 請求の範囲の一部の調査ができない(第I欄参照)。
2. ☐ 発明の単一性が欠如している(第II欄参照)。
3. ☐ この国際出願は、ヌクレオチド及び/又はアミノ酸配列リストを含んでおり、次の配列リストに基づき国際調査を行った。
 - ☐ この国際出願と共に提出されたもの
 - ☐ 出願人がこの国際出願とは別に提出したもの
 - ☐ しかし、出願時の国際出願の開示の範囲を越える事項を含まない旨を記載した書面が添付されていない
 - ☐ この国際調査機関が書換えたもの
4. 発明の名称は ☒ 出願人が提出したものを承認する。
☐ 次に示すように国際調査機関が作成した。

5. 要約は ☒ 出願人が提出したものを承認する。
☐ 第III欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこの国際調査機関に意見を提出することができる。
6. 要約書とともに公表される図は、
第 _____ 図とする。☐ 出願人が示したとおりである。 ☒ なし
☐ 出願人は図を示さなかった。
☐ 本図は発明の特徴を一層よく表している。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))		
Int. Cl. A61K47/10		
B. 調査を行った分野		
調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))		
Int. Cl. A61K47/10		
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)		
C. 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	J P, 61-280419, A (アメリカン・サイアナミド・カンパニー), 11.12月.1985(11.12.85) & GB, 2174004, A	1-20
A	J P, 2-76826, A (第一製薬株式会社), 16.3月.1990 (16.03.90)、(ファミリーなし)	1-20
A	J P, 8-99904, A (山之内製薬株式会社), 16.4月.1996 (16.04.96)、(ファミリーなし)	1-20
<input type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」 先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献 「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」 同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日	16.11.98	国際調査報告の発送日
24.11.98		
国際調査機関の名称及びあて先	特許庁審査官 (権限のある職員)	4C 7433
日本国特許庁 (ISA/J P)	弘 實 謙二	
郵便番号100-8915	電話番号 03-3581-1101	内線 3452
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		

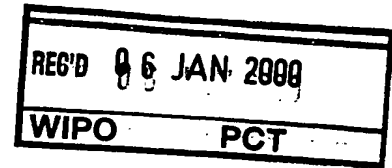
THIS PAGE BLANK (USPTO)

09/509677

特 許 協 力 条 約


PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条)
〔PCT36条及びPCT規則70〕

出願人又は代理人 の書類記号 P-30084	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知（様式PCT/ IPEA/416）を参照すること。	
国際出願番号 PCT/J P 98/04374	国際出願日 (日.月.年) 29.09.98	優先日 (日.月.年) 30.09.97
国際特許分類 (IPC) Int. Cl. A61K47/10		
出願人 (氏名又は名称) 第一製薬株式会社		

- 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条（PCT36条）の規定に従い送付する。
- この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 3 ページからなる。
☐ この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び／又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び／又は図面も添付されている。
(PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照)
この附属書類は、全部で ページである。
- この国際予備審査報告は、次の内容を含む。
 - ☒ 国際予備審査報告の基礎
 - ☐ 優先権
 - ☐ 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
 - ☐ 発明の単一性の欠如
 - ☒ PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明
 - ☐ ある種の引用文献
 - ☐ 国際出願の不備
 - ☐ 国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 28.01.99	国際予備審査報告を作成した日 07.12.99	
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/J P) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 弘 實 謙二 	4 P 7433
電話番号 03-3581-1101 内線 3492		

様式PCT/IPEA/409 (表紙) (1998年7月)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

I. 国際予備審査報告の基礎

1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に
応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。
PCT規則70.16, 70.17)

☒ 出願時の国際出願書類

- ☐ 明細書 第 _____ ページ、 出願時に提出されたもの
明細書 第 _____ ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
明細書 第 _____ ページ、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 請求の範囲 第 _____ 項、 出願時に提出されたもの
請求の範囲 第 _____ 項、 PCT19条の規定に基づき補正されたもの
請求の範囲 第 _____ 項、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
請求の範囲 第 _____ 項、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 図面 第 _____ ページ/図、 出願時に提出されたもの
図面 第 _____ ページ/図、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
図面 第 _____ ページ/図、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 出願時に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの

2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。

上記の書類は、下記の言語である _____ 語である。

- ☐ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語
☐ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語
☐ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語
3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。

- ☐ この国際出願に含まれる書面による配列表
☐ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
☐ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表
☐ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
☐ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった
☐ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記載した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

4. 補正により、下記の書類が削除された。

- ☐ 明細書 第 _____ ページ
☐ 請求の範囲 第 _____ 項
☐ 図面 図面の第 _____ ページ/図

5. ☐ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条（PCT35条(2)）に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性 (N)

請求の範囲 1 - 20 有
請求の範囲 無

進歩性 (I S)

請求の範囲 1 - 20 有
請求の範囲 無

産業上の利用可能性 (I A)

請求の範囲 1 - 20 有
請求の範囲 無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

請求の範囲 1 - 20 は国際調査報告に引用されたいずれの文献にも記載されておらず当業者において自明な事項でもない。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

RECEIVED

AUG 23 2000

TECH CENTER 1600/2000

Applicant's or agent's file reference P-30084	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. PCT/JP98/04374	International filing date (day/month/year) 29 September 1998 (29.09.1998)	Priority date (day/month/year) 30 September 1997 (30.09.1997)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 47/10		
Applicant DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.		

1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.
2. This REPORT consists of a total of 3 sheets, including this cover sheet.
☐ This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).
These annexes consist of a total of _____ sheets.
3. This report contains indications relating to the following items:
 - I ☒ Basis of the report
 - II ☐ Priority
 - III ☐ Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
 - IV ☐ Lack of unity of invention
 - V ☒ Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
 - VI ☐ Certain documents cited
 - VII ☐ Certain defects in the international application
 - VIII ☐ Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 28 January 1999 (28.01.1999)	Date of completion of this report 07 December 1999 (07.12.1999)
Name and mailing address of the IPEA/JP Japanese Patent Office, 4-3 Kasumigaseki 3-chome Chiyoda-ku, Tokyo 100-8915, Japan Facsimile No.	Authorized officer Telephone No. (81-3) 3581 1101

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP98/04374

I. Basis of the report

1. With regard to the **elements** of the international application:*

- ☒ the international application as originally filed
- ☐ the description:
pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☐ the claims:
pages _____, as originally filed
pages _____, as amended (together with any statement under Article 19
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☐ the drawings:
pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☐ the sequence listing part of the description:
pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____

2. With regard to the **language**, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.

These elements were available or furnished to this Authority in the following language _____ which is:

- ☐ the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
- ☐ the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
- ☐ the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3).

3. With regard to any **nucleotide and/or amino acid sequence** disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:

- ☐ contained in the international application in written form.
- ☐ filed together with the international application in computer readable form.
- ☐ furnished subsequently to this Authority in written form.
- ☐ furnished subsequently to this Authority in computer readable form.
- ☐ The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.
- ☐ The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.

4. ☐ The amendments have resulted in the cancellation of:

- ☐ the description, pages _____
- ☐ the claims, Nos. _____
- ☐ the drawings, sheets/fig _____

5. ☐ This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**

* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).

** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP98/04374

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement

Novelty (N)	Claims	1-20	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-20	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-20	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

The subject matters of claims 1-20 are neither described in any of the documents cited in the ISR, nor obvious to a person skilled in the art.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

<p>(51) 国際特許分類6 A61K 47/10</p>	<p>A1</p>	<p>(11) 国際公開番号 WO99/16470</p> <p>(43) 国際公開日 1999年4月8日(08.04.99)</p>
<p>(21) 国際出願番号 PCT/JP98/04374</p> <p>(22) 国際出願日 1998年9月29日(29.09.98)</p> <p>(30) 優先権データ 特願平9/265441 1997年9月30日(30.09.97) JP</p> <p>(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 第一製薬株式会社 (DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒103-0027 東京都中央区日本橋三丁目14番10号 Tokyo, (JP)</p> <p>(72) 発明者 ; および</p> <p>(75) 発明者 / 出願人 (米国についてののみ) 井 紀孝(II, Noritaka)[JP/JP] 村上敏男(MURAKAMI, Toshio)[JP/JP] 〒134-0081 東京都江戸川区北葛西一丁目16番13号 第一製薬株式会社 東京研究開発センター内 Tokyo, (JP)</p> <p>(74) 代理人 弁理士 萩野 平, 外(HAGINO, Taira et al.) 〒107-6028 東京都港区赤坂一丁目12番32号 アーク森ビル28階 栄光特許事務所 Tokyo, (JP)</p>		<p>(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).</p> <p>添付公開書類 国際調査報告書</p>
<p>(54)Title: ORAL PREPARATION</p> <p>(54)発明の名称 経口投与製剤</p> <p>(57) Abstract An oral preparation having an excellent palatability obtained by modifying an unpleasant taste of a medicine by adding a sugar-alcohol having a heat of dissolution of -20 cal/g or below and a pH regulator to the medicine having an unpleasant taste.</p>		

不快な味を有する薬物に、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールおよびpH調節剤を併用添加することによって、薬物が有する不快な味を改善した服用性に優れた経口投与製剤である。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AE アラブ首長国連邦	ES スペイン	LI リヒテンシュタイン	SG シンガポール
AL アルバニア	FI フィンランド	LK スリ・ランカ	SI スロヴェニア
AM アルメニア	FR フランス	LR リベリア	SK スロヴァキア
AT オーストリア	GA ガボン	LS レソト	SL シェラ・レオネ
AU オーストラリア	GB 英国	LT リトアニア	SN セネガル
AZ アゼルバイジャン	GD グレナダ	LU ルクセンブルグ	SZ スワジランド
BA ボスニア・ヘルツェゴビナ	GE グルジア	LV ラトヴィア	TD チャード
BB バルバドス	GH ガーナ	MC モナコ	TG トーゴ
BE ベルギー	GM ガンビア	MD モルドヴァ	TJ タジキスタン
BF ブルキナ・ファソ	GN ギニア	MG マダガスカル	TM トルクメニスタン
BG ブルガリア	GW ギニア・ビサウ	MK マケドニア旧ユーゴスラヴィア	TR トルコ
BJ ベナン	GR ギリシャ	共和国	TT トリニダード・トバゴ
BR ブラジル	HR クロアチア	マリ	UA ウクライナ
BY ベラルーシ	HU ハンガリー	ML モンゴル	UG ウガンダ
CA カナダ	ID インドネシア	MN モーリタニア	US 米国
CF 中央アフリカ	IE アイルランド	MR マラウイ	UZ ウズベキスタン
CG コンゴ	IL イスラエル	MW メキシコ	VN ヴェトナム
CH スイス	IN インド	MX ニジエール	YU ユーゴスラビア
CI コートジボアール	IS アイスランド	NL オランダ	ZA 南アフリカ共和国
CM カメルーン	IT イタリア	NO ノールウェー	ZW ジンバブエ
CN 中国	JP 日本	NZ ニュー・ジーランド	
CU キューバ	KE ケニア	PL ポーランド	
CY キプロス	KG キルギスタン	PT ポルトガル	
CZ チェッコ	KP 北朝鮮	RO ルーマニア	
DE ドイツ	KR 韓国	RU ロシア	
DK デンマーク	KZ カザフスタン	SD スーダン	
EE エストニア	LC セントルシア	SE スウェーデン	

明 細 書

経口投与製剤

5 技術分野

本発明は薬物の不快な味、とりわけ苦味を改善した経口投与製剤に関するものである。

背景技術

10 従来、不快な味（苦味、辛味、渋味など）を有する薬物の経口投与製剤を服用すると、そもそもの味が不快なため、飲みにくい等の問題があった。このため、服用時の薬物の不快な味を隠蔽するために、カプセル剤、糖衣錠、フィルムコーティング錠、三層錠、シロップ剤などの剤形として製剤化されている。

また、不快な味を有する薬物の顆粒剤、散剤、細粒剤については、薬物の不快
15 な味を隠蔽する工夫として、1) フィルムコーティングを施す方法、2) 熔融したワックス類に薬物を分散、固化し、破碎する方法などが採用されている。しかしながら、1) の方法で製した製剤は口腔内で崩壊しないため、ザラツキ感があり、また義歯間に入って疼痛を起こしたりする問題がある。また、2) の方法で製した製剤は消化管における薬物の溶出性に劣り、バイオアベイラビリティが
20 低下するという問題があった。

上記の方法のほかに、添加剤による薬物の不快な味、とりわけ苦味の改善方法についてもいくつか知られている。

例えば、特開平2-76826号公報には、苦味を有する酸性の薬物（塩基性薬物の酸付加塩）にメントール及びアルカリ性物質を添加すると苦味が感じられ
25 ないと記載され、特開平4-327529号公報には、塩基性薬物の酸付加塩を含有する核が弱アルカリ性化合物にて覆われてなる苦味の改善された経口剤が記載されている。また、特開平6-206824号公報には、苦味のある薬剤にアルカリ土類酸化物及びアルカリ土類水酸化物を添加した苦味の減少した薬剤組成物が記載され、特開平6-157312号公報には、キシリットを添加してなる

苦味改善テルフェナジンドライシロップ顆粒剤が記載されている。さらに特開平 8-99904 号公報には、溶解熱が -60 KJ/k g 以下の糖アルコールを添加してなる苦味改善易服用性 H_2 ブロッカー固形製剤が記載されている。

5 添加剤によって苦味を改善する場合、砂糖、ブドウ糖、果糖などの糖類、エリスリトール、D-マンニトール、D-ソルビトール、キシリトール、マルチトール、マルトース、ラクチトール、還元麦芽糖水飴などの糖アルコール類、サッカリン、アスパルテーム、グリチルリチン酸、ステビア、ソーマチンなどの甘味料が用いられている。

10 しかしながら、上記の糖類や糖アルコール類等の添加によって苦味を改善する場合、糖類や糖アルコール類を多量に配合しなければならないという問題点があった。すなわち、苦味を有する薬物 1 重量部に対し、糖類や糖アルコール類を少なくとも 25 重量部以上は配合する必要がある、また、より苦味を改善するには 50 重量部以上あるいは 100 重量部以上配合する必要がある。この場合の剤形としては、シロップ剤、トローチ剤、ドロップ剤（飴）などであり、比較的大きな製剤にせざるを得ないという欠点があった。特に、投与量が 1 回 100 mg

15 以上の薬物では、糖類や糖アルコール類の添加による方法では、苦味を低減させる効果はあるものの、苦味を全く感じない程度に改善することは、服用できる製剤の大きさや量に制限があることから、錠剤、顆粒剤、散剤、細粒剤等に製剤化するには、實際上困難であった。

20 また、アルカリ性物質の添加は、苦味を低減させる効果があるものの、多量にアルカリ性物質を配合しても苦味の低減効果には限度があり、アルカリ性物質単独では苦味を全く感じない程度に改善するのは困難であった。

近年、水なしでも服用でき、小児や老人でも服用し易い剤形として、口腔内で速やかに溶解または崩壊する錠剤や顆粒剤等の開発が試みられている。しかしながら、多くの薬物は苦味を有することから、この苦味の改善がこれら製剤の開発

25 において大きな課題となっており、十分満足の行く製剤は未だ得られていない。

本発明の目的は、少量の添加剤によって薬物の不快な味をまったく感じない程度に改善した服用性に優れた経口投与製剤を提供することである。

発明の開示

鋭意研究の結果、本発明者らは、不快な味を有する薬物に、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールおよびpH調節剤を併用添加することによって、不快な味、とりわけ苦味をまったく感じない程度に改善できることを見出し、本発明を完成した。

すなわち本発明は、不快な味を有する薬物、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールおよびpH調節剤を含有する経口投与製剤に関する。

発明を実施するための最良の形態

本発明は、pH調節剤を併用することにより、薬物の不快な味を改善するために添加する糖アルコールの添加量を低減し、服用し易い小型の経口投与製剤を提供するものである。具体的には、pH調節剤を併用することにより、糖アルコールを単独で使用した場合と比較して、添加量を少なくとも $1/5$ 、より好ましくは $1/10$ 、更に好ましくは $1/20$ に低減した、製剤としての服用量がより少ない経口投与製剤を提供するものである。

本発明にかかる不快な味を有する薬物は、特に限定されるものではないが、不快な味、特に苦味を有する薬物としては、その構造中に少なくとも1つの塩基性基を有する化合物、該化合物の酸付加塩、該化合物の溶媒和物、該化合物の酸付加塩の溶媒和物等を挙げることができる。なお、塩基性基とは1級アミノ基、2級アミノ基、3級アミノ基、4級アミノ基などの基を意味し、具体的にはアミノ基、アミジノ基、メチルアミノ基等を挙げることができる。

本発明における薬物の不快な味の低減の方法は、薬物の種類によって3通り[a)～c)]考えることができる。すなわち、

a) 薬物がある構造中に塩基性基を有する化合物の場合、pH調節剤により、口腔内のpHを薬物の pK_a 値以上に高めて、塩基の解離を抑制し、非解離（分子型）にして口腔内での溶解度を低下させる。また、薬物の脂溶性を高めて呈味を変化させ（油脂の味に）、ひいては薬物が有する不快な味を低減させる。

b) 薬物がある構造中に塩基性基と酸性基を有する両性化合物の場合は、pH調節剤により、構造中の酸性基（例えば、カルボキシル基）の pK_a 値以上に口腔

内のpHを高めて、解離させ、分子内塩やpH調節剤との塩を形成せしめて、呈味を変化させる。また、塩基性基のpKa値以上に口腔内のpHを高めて解離を抑制し、ひいては薬物が有する不快な味を低減させる。

- 5 c) 薬物が塩基性基を有する化合物の酸付加塩および両性化合物の酸付加塩の場合は、これらの薬物の水に対する溶解度を高めるために化合物の酸付加塩とすることが多いことから、pH調節剤によって、この酸付加塩をはずして遊離体にし、口腔内での溶解度を低下させ、ひいては薬物が有する不快な味を低減させる。

- 10 本発明にかかる不快な味、とりわけ苦味を有する薬物としては、次のものを例として挙げることができる。構造中に塩基性基を有する化合物としては、例えば、シメチジン、ファモチジン、ニザチジン、アセトアミノフェン、エピリゾール、ピラジナミド、カフェイン、エチオナミド、カルベジロール、アミノフィリン、スルピリン、テオフィリン、ジフェンヒドラミン、メトクロプラミド、フェニルブタゾン、フェノバルビタールおよびクロラムフェニコール等を挙げるこ

- 15 構造中に塩基性基と酸性基を有する両性化合物とは、前述した塩基性基とカルボキシル基、スルホン基、ホスホン基などの酸性基を構造中に有するもので、例えば、トラネキサム酸、イブシロンアミノカプロン酸、ガンマアミノ酪酸、ナリジクス酸、レボフロキサシン、オフロキサシン、L-トリプトファン、L-ロイシン、L-イソロイシン、アンピシリンおよびエノキサシン等を挙げるこ
- 20 ける。

- 塩基性基を有する化合物の酸付加塩としては、塩酸、硝酸、硫酸等の鉱酸と塩基性基を有する化合物との塩、および酢酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸等の有機酸と塩基性基を有する化合物との塩を挙げることができ、例えば、塩酸チクロピジン、塩酸ラニチジン、塩酸ロキサチジンアセタート、塩酸イミプラミン、
- 25 塩酸エフェドリン、塩酸クロルプロマジン、塩酸ジフェンヒドラミン、塩酸テトラサイクリン、塩酸ドキシサイクリン、塩酸ナファゾリン、塩酸ノスカピン、塩酸パパベリン、塩酸ヒドララジン、臭化水素酸デキストロメトर्फアン、臭化チメピジウム、マレイン酸クロルフェニラミン、酒石酸アリメマジン、塩酸ピルジカイニド、N-メチルスコポラミンメチル硫酸塩、硫酸クロピドグレルおよびマ

レイン酸シネバジド等を挙げることができる。

両性化合物の酸付加塩としては、塩酸、硝酸、硫酸等の鉱酸と両性化合物との塩、および酢酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸等の有機酸と両性化合物との塩を挙げることができ、例えば、塩酸セトラキサート、塩酸アルギニン、塩酸ヒスチジン、塩酸リジンおよび酢酸リジン等を挙げることができる。また、本発明においては、塩基性基を有する化合物または両性化合物を成分として含有する生薬および該生薬の抽出物（エキス、チンキなど）も、本発明の不快な味を有する薬物に含まれる。生薬としては、例えばエンゴサク、オウバク、オウレン、ホミカ、マオウ、トコン、ロートコン、ペラドンナおよびクジン等を挙げることができる。

- 10 本発明においては、薬物が有する不快な味の改善をpH調節剤を添加することにより行うが、pH調節剤のpHの値が大きいと本発明の経口投与製剤を服用したときに、口腔内でpH調節剤自体の刺激を感じる。そのため、本発明においては不快な味を有する薬物のpKa値または不快な味を有する薬物1%（w/v）水溶液あるいは1%（w/v）水懸濁液のpH値は、2～11がよく、3～10
- 15 が好ましく、4～9が更に好ましい。

本発明においては、不快な味、中でも苦味を有する薬物としてシメチジン、ファモチジン、ニザチジンおよび塩酸ラニチジン等のH₂ブロッカー、トラネキサム酸、塩酸チクロピジン、硫酸クロピドグレルおよび塩酸セトラキサート等が本発明に適用するのに好ましい薬物として挙げることができる。

- 20 本発明におけるpH調節剤とは、口腔内で不快な味を有する薬物である塩基性基を有する化合物の塩基性基の解離を抑制し、非解離（分子型）に成し得るもの、または、塩基性基を有する化合物の酸付加塩や両性化合物の酸付加塩を遊離体に成し得るものであれば特に制限はない。具体的には、pH調節剤の1%（w/v）水溶液または1%（w/v）懸濁液のpH値が、塩基性基を有する化合物も
- 25 しくは塩基性基と酸性基を有する両性化合物である薬物のpKa値、または塩基性基を有する化合物の酸付加塩もしくは塩基性基と酸性基を有する両性化合物の酸付加塩である薬物の1%（w/v）水溶液あるいは1%（w/v）水懸濁液のpH値以上の値を示すものが好ましく、薬物の上記pKa値またはpH値より大きい値を示すものが更に好ましい。中でも薬物の上記pKa値またはpH値に比

べ、pH調節剤の上記pH値が0.5～7大きい値を示すものが好ましく、1～3大きい値を示すものが特に好ましい。本発明のpH調節剤のpH値としては、3～12が好ましく、より好ましくは4～11、特に好ましくは5～10である。ここで、1% (w/v) 水溶液とは、溶媒100ml中に溶質が1g溶解しているものを意味する。懸濁液の場合も水溶液と同様である。

pH調節剤としては、例えば、有機酸のアルカリ金属塩、有機酸のアルカリ土類金属塩、アミノ酸、アミノ酸の金属塩、および弱酸性～弱アルカリ性（具体的にはpH5～10）の無機化合物を挙げることができる。

具体的には、有機酸のアルカリ金属塩としては、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、コハク酸、マレイン酸、フマル酸、マロン酸、酢酸、乳酸等の有機酸とナトリウム、カリウム等のアルカリ金属との塩を挙げることができ、有機酸のアルカリ土類金属塩としては、上述の有機酸とマグネシウム、カルシウム等のアルカリ土類金属との塩を挙げることができる。

アミノ酸としては、グリシン、アラニン、ロイシン、イソロイシン、バリン、セリン、スレオニン、アスパラギン酸、グルタミン、アスパラギン、グルタミン、リジン、アルギニンおよびヒスチジン等を挙げることができ、アミノ酸のアルカリ金属塩としては、上述のアミノ酸とナトリウム、カリウム等のアルカリ金属との塩を挙げることができる。

また、弱酸性～弱アルカリ性の無機化合物としては、乾燥水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、酸化マグネシウム、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、水酸化マグネシウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸マグネシウム、沈降炭酸カルシウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、無水リン酸水素カルシウム、リン酸水素カルシウム、鳥賊骨、石決明、ボレイ、リン酸二カリウム、リン酸二水素カリウム、リン酸水素ナトリウム、無水リン酸一水素ナトリウム、リン酸二水素ナトリウム、リン酸三ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウムおよびポリリン酸ナト

リウム等を挙げることができる。

本発明においては、pH調節剤として、有機酸のアルカリ金属塩および弱酸性～弱アルカリ性の無機化合物が好ましく、その中でも乾燥水酸化アルミニウム、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、酸化マグネシウム、水酸化アルミナマグネシウム、クエン酸ナトリウム、リンゴ酸ナトリウム、酒石酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、無水リン酸一水素ナトリウムおよび沈降炭酸カルシウムが好ましい。中でも、クエン酸ナトリウム、リンゴ酸ナトリウム、酒石酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、無水リン酸一水素ナトリウムおよび沈降炭酸カルシウムがさらに好ましい。

- 10 本発明におけるpH調節剤は、口腔内のpH値を薬物のpKa値または薬物の1% (w/v) 水溶液あるいは1% (w/v) 水懸濁液のpH値以上に調節するためにだけ添加するものであり、多量に添加する必要はない。不快な味を有する薬物1重量部に対して、pH調節剤は0.1～200重量部、好ましくは0.2～50重量部、より好ましくは0.3～10重量部、さらに好ましくは0.5～7重量部添加すればよい。

- 15 多量にpH調節剤を添加しないため、口腔内のpH値が調節されて、不快な味を有する薬物の口腔内での溶解度は低下するが、該薬物の溶解度はpH値に依存する可逆的なものであることから、胃内に入ると胃酸により中和され、本来の溶解度にもどる。従って、薬物の吸収に対するpH調節剤の影響はほとんど生じない。

- 20 本発明を適用するのに好ましい、不快な味（苦味）を有する薬物の1つであるシメチジンのpKa値は7.1である。水に対する溶解度は、pH6.5で30mg/ml（25℃）であるが、pH8.3では5.3mg/ml（25℃）に低下する。また、塩酸セトラキサートは両性化合物の酸付加塩であり、そのpKa値は4.5（カルボキシル基）と10.5（アミノ基）である。水に対する溶解度はpH2.8で27mg/ml（22℃）であるが、pH3.3で4.4mg/ml（22℃）、pH5.9で0.4mg/ml（22℃）に低下する。これらの知見に基づき、pH調節剤によって、口腔内での薬物の溶解をコントロールでき、ひいては薬物の不快な味（苦味）を低減させることができる。さらに、

溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールを添加することによって、薬物が有する不快な味を全く感じない程度に改善することができる。

- 本発明において、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールとは、糖アルコールを水に溶解するとき、吸収する溶解熱が 20 cal/g もしくはそれより
- 5 大きいものである。このような糖アルコールとしては、例えば、エリスリトール（溶解熱： -42.9 cal/g ）、キシリトール（溶解熱： -35 cal/g ）、マンニトール（溶解熱： -28.9 cal/g ）およびソルビトール（溶解熱： -24.1 cal/g ）等を挙げることができ、吸収する溶解熱が大きい程、不快な味の改善効果が大きく、また添加量を少なくすることができるので、
- 10 上述の糖アルコールのなかではエリスリトールが特に好ましい。

- 溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールでないと不快な味の改善効果が小さいので、添加量をかなり多くしないと、良好な服用感を得ることができない。例えば、溶解熱が -20 cal/g 以下でない糖アルコールであるマルチトール（溶解熱： -5.5 cal/g ）では、不快な味（苦味）を有する薬物1重量部
- 15 に対し、20重量部添加しても、良好な不快な味（苦味）の改善効果は得られなかった（後記試験例3参照）。また、糖類の白糖（溶解熱： -4.5 cal/g ）やブドウ糖（溶解熱： -13.8 cal/g ）等でも、これらは甘味度が高いにもかかわらず、薬物が有する不快な味（苦味）の改善効果が小さく、良好な服用感が得られなかった（後記試験例3参照）。

- 20 しかしながら、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールを用いることにより、薬物が有する不快な味が改善され、清涼感があり、良好な服用感のある経口投与製剤を得ることができる。

- 本発明において、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールの添加量は、不快な味を有する薬物1重量部に対して、0.1～50重量部でよく、好ましくは、1～25重量部であり、さらに好ましくは、5～10重量部である。また、
- 25 製剤全重量に対しては、30重量%以上がよく、好ましくは、30～90重量%であり、さらに好ましくは40～70重量%である。

本発明における、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールの粒子径については、特に制限はないが、経口固形製剤とする場合には、口中でのざらつき等

の点で、粒子径は500 μ m以下のものが好ましい。

本発明における経口投与製剤の剤形は、特に限定されるものではないが、例えば、錠剤、顆粒剤、散剤、細粒剤、液剤およびシロップ剤等を挙げることができる。なお、錠剤にはチュアブル錠、トローチ剤、ドロップ剤や口腔内で速やかに
5 溶解、崩壊し、水なしでも服用できる成形物を含み、また用時溶解して用いる発
泡錠も含む。顆粒剤、散剤および細粒剤には、用時溶解して用いるドライシロ
ップ剤を含み、また、口腔内で速やかに溶解、崩壊し、水なしでも服用できる粒
状物を含む。

本発明の経口投与製剤には、本発明の効果を妨げない程度に、一般に用いられ
10 る種々の製剤添加物を含んでいても良い。製剤添加物としては、例えば、賦形剤、
崩壊剤、結合剤、滑沢剤、着色剤、着香剤、甘味剤および矯味剤等を挙げること
ができる。

賦形剤としては、乳糖、白糖、デンプン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸お
よびケイ酸カルシウム等を挙げることができる。崩壊剤としては、低置換度ヒド
15 ロキシプロピルセルロース、カルメロース、クロスポピドン、カルメロースカル
シウムおよびクロスカルメロースナトリウム等を挙げることができる。結合剤と
しては、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、
ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン等を挙げることができる。滑沢剤
としては、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルクおよび
20 ショ糖脂肪酸エステル等を挙げることができる。着色剤としては、食用黄色5号
色素、食用赤色2号色素、食用青色2号色素、食用レーキ色素、黄色三二酸化鉄
および酸化チタン等を挙げることができる。着香剤としては、オレンジ、レモン、
各種香料等を挙げることができる。

甘味剤としては、アスパルテーム、ステビア、ソーマチン、サッカリンナトリ
25 ウムおよびグリチルリチン酸二カリウム等を挙げることができる。甘味剤の中
でも、アスパルテームはpH調節剤としてナトリウム塩を添加した際、その添加に
よって生じる塩味を打ち消す効果があり、特に好ましい。アスパルテームの添加
量は、製剤全重量に対して、0.01~2重量%、好ましくは0.05~1重
量%、更に好ましくは0.1~0.5重量%である。矯味剤としては、L-メネ

トール、カンフル、ハッカ、L-グルタミン酸ナトリウム、イノシン酸二ナトリウムおよび塩化マグネシウム等を挙げることができる。このうち、L-メントールは、清涼感があり、苦味改善効果を更に向上することから、特に好ましい。L-メントールの添加量は、製剤全重量に対して、0.01～2重量%、好ましくは0.05～1重量%、更に好ましくは0.1～0.5重量%である。

これらの製剤添加物は、経口投与製剤の製造に際して、適宜適当な工程で添加すればよい。

本発明の経口投与製剤は、公知の経口投与製剤の製造方法により製することができる。例えば、固形製剤の造粒方法としては、流動層造粒法、攪拌造粒法、転動流動層造粒法、押し出し造粒法、噴霧造粒法および破碎造粒法等を用いることができる。以下に、流動層造粒法を用いた製造方法を詳細に説明する。

不快な味を有する薬物に、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコール、pH調節剤、所望により乳糖、トウモロコシデンプン等の賦形剤を加え、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルアルコール等の結合剤の水溶液を用いて流動層造粒乾燥機で造粒し、所望によりアスパルテームを加えて、混合機で混合し、散剤、顆粒剤または細粒剤とすればよい。また、得られた造粒物にステアリン酸マグネシウム、タルク等の滑沢剤を必要量添加して、混合した後、常法により打錠機で打錠し、錠剤やチュアブル錠とすることもできる。

また、必要に応じて、顆粒剤を調製する際に、不快な味を有する薬物とpH調節剤とを別々の顆粒剤に調製し、それらを混合してもよい（多顆粒法）。

本発明の好ましい態様は次の通りである。

1. 不快な味を有する薬物、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールおよびpH調節剤を含有する経口投与製剤。
2. 不快な味を有する薬物が構造中に塩基性基を有するものである上記態様1に記載の経口投与製剤。
3. 不快な味を有する薬物が苦味を有する薬物である態様1または2に記載の経口投与製剤。
4. 不快な味を有する薬物が H_2 ブロッカーである態様1ないし3のいずれかに記載の経口投与製剤。

5. H_2 ブロッカーがシメチジン、ファモチジン、ニザチジンおよび塩酸ラニチジンからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である態様4に記載の経口投与製剤。
6. 不快な味を有する薬物がシメチジン、トラネキサム酸および塩酸セトラキサートからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である態様1ないし3のいずれかに記載の経口投与製剤。
7. 溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールがエリスリトール、キシリトール、マンニトールおよびソルビトールからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である態様1ないし6のいずれかに記載の経口投与製剤。
- 10 8. 溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールがエリスリトールである態様1ないし6のいずれかに記載の経口投与製剤。
9. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールが0.1~50重量部である態様1ないし8のいずれかに記載の経口投与製剤。
- 15 10. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールが5~10重量部である態様1ないし8のいずれかに記載の経口投与製剤。
11. pH調節剤の1% (w/v) 水溶液または1% (w/v) 水懸濁液のpH値が、不快な味を有する薬物のpKa値以上または1% (w/v) 水溶液あるいは1% (w/v) 水懸濁液のpH値以上である態様1ないし10のいずれかに記載の経口投与製剤。
- 20 12. pH調節剤が炭酸水素ナトリウム、無水リン酸水素二ナトリウムおよび沈降炭酸カルシウムからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である態様1ないし11のいずれかに記載の経口投与製剤。
- 25 13. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、pH調節剤が0.1~200重量部である態様1ないし12のいずれかに記載の経口投与製剤。
14. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、pH調節剤が0.5~7重量部である態様1ないし12のいずれかに記載の経口投与製剤。
15. H_2 ブロッカー1重量部に対し、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アル

コールを5～10重量部およびpH調節剤を0.5～7重量部を含有する経口投与製剤。

16. さらに甘味剤および/または矯味剤を含有する態様1ないし15のいずれかに記載の経口投与製剤。

5 17. さらにアスパルテームおよび/またはL-メントールを含有する態様1ないし15のいずれかに記載の経口投与製剤。

18. 剤形が錠剤、顆粒剤、散剤、細粒剤、液剤またはシロップ剤である態様1ないし17のいずれかに記載の経口投与製剤。

10 19. 溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールおよびpH調節剤を含有させることにより、不快な味を有する薬物を含む経口投与製剤の服用性を改善する方法。

20. さらに甘味剤および/または矯味剤を含有させる態様19に記載の経口投与製剤の服用性を改善する方法。

15 以下に実施例および試験例を挙げて本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例のみに限定されるものではない。

[実施例1]

シメチジン ($pK_a : 7.1$) 50 g、エリスリトール (日研化学 (株) 製: 目開き $350 \mu\text{m}$ の篩パス品) 250 g、沈降炭酸カルシウム 225 g、炭酸水素ナトリウム 75 g、トウモロコシデンプン 33.5 g 及びアスパルテーム 6.5 g を量り、流動層造粒乾燥機に入れ、3分間混合した後、ヒドロキシプロピルセルロースの5% (w/v) の水溶液 200 ml を用いてスプレー圧 1.5 kg/cm^2 、スプレー液速度 15 ml/分 で造粒を行った。乾燥後、得られた造粒物を目開き $1000 \mu\text{m}$ の篩で篩過し、散剤 (散剤 1.3 g 中にシメチジンを 100 mg 含有する。) を得た。

25 [実施例2]

シメチジン ($pK_a : 7.1$) 50 g、エリスリトール (日研化学 (株) 製: 目開き $350 \mu\text{m}$ の篩パス品) 350 g、沈降炭酸カルシウム 100 g、炭酸水素ナトリウム 75 g、トウモロコシデンプン 32.1 g、結晶セルロース 30 g およびアスパルテーム 6.5 g を量り、流動層造粒乾燥機に入れ、3分間混合し

- た後、ヒドロキシプロピルセルロースの2.5% (w/v) 水溶液100mlを用いてスプレー圧1.5kg/cm²、スプレー液速度15ml/分で造粒を行った。乾燥後得られた造粒物を目開き1000μmの篩で篩過し、これに、ステアリン酸マグネシウムを0.6重量%添加して混合した。次に、単発打錠機を用いて、外径18mm、穴径6mmのリング状杵で、錠剤重量1300mgで打錠し、チュアブル錠（1錠中にシメチジンを100mg含有する。）を得た。

〔試験例1〕 苦味の官能試験（1）

- 実施例1および実施例2で得たシメチジンを含む固形製剤につき、苦味の官能試験を行った。官能試験はパネラー5名で行い、口腔内に約20秒間含み、
- 10 苦味の程度を下記評価基準で判定した。結果を表1に示す。

- A：苦味を感じない。
 B：苦味をほとんど感じない。
 C：苦味をわずかに感じる。
 D：苦味を感じる。
 15 E：苦味を強く感じる。

表 1

パネラー	1	2	3	4	5
実施例 1	A	A	A	A	A
実施例 2	A	A	A	A	A

表1の結果から明らかなように、実施例1の散剤および実施例2のチュアブル錠について、5名のパネラーいずれもが苦味を感じなかった。

20 〔試験例2〕 苦味の官能試験（2）

シメチジン、エリスリトール、炭酸水素ナトリウム、沈降炭酸カルシウム、アスパルテームの粉末を表2に示す重量比で量り、乳鉢で混合した後、得られた混合末について苦味の官能試験を行った。官能試験はパネラー2名で行い、口腔内に約20秒間含み、苦味の程度を下記評価基準で判定した。結果を表2に示す。

- 25 A：苦味を感じない。
 A*：苦味を感じないが塩味を感じる。
 B：苦味をほとんど感じない。

C：苦味をわずかに感じる。

C*：苦味をわずかに感じ、塩味も感じる。

D：苦味を感じる。

E：苦味を強く感じる。

5

表 2

組成番号	a	b	c	d	e	f	g	h	i	j	k
[成分]											
シメチジン	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
エリスリトール	-	25	50	100	-	4	5	6	7	7	10
炭酸水素ナトリウム	-	-	-	-	2	1.5	1.5	1.5	2	2	2
沈降炭酸カルシウム	-	-	-	-	-	4.5	4.5	4.5	-	-	-
アスパルテーム	-	-	-	-	-	-	-	-	-	0.01	0.01
[官能試験結果]											
パネラーA	E	C	A	A	C*	B	A	A	A*	A	A
パネラーB	E	C	B	A	C*	D	A	A	A*	A	A

表2の結果から明らかなように、シメチジンの苦味を糖アルコールのエリスリトールのみの添加にて改善するためには、シメチジン1重量部に対してエリスリトールは50重量部以上、より苦味を改善するには、100重量部必要である（組成cおよびd参照）。一方、糖アルコールとpH調節剤を併用した場合には、シメチジン1重量部に対してエリスリトールを4重量部以上、より苦味を改善するには5重量部以上添加し、pH調節剤の炭酸水素ナトリウムを2重量部または炭酸水素ナトリウムを1.5重量部と沈降炭酸カルシウムを4.5重量部添加するとシメチジンの苦味を改善することができる（組成f～i参照）。なお、炭酸水素ナトリウムを2重量部添加した場合、塩味が感じられるが、アスパルテームを0.01重量部添加すると、この塩味を打ち消す効果があり、特に好ましいことがわかった（組成jおよびk参照）。

〔試験例3〕 苦味の官能試験（3）

シメチジン、キシリトール、D-マンニトール、D-ソルビトール、マルチトール、ブドウ糖、白糖、炭酸水素ナトリウム、アスパルテームの粉末を表3に示

20

す重量比で量り、乳鉢で混合した後、得られた混合末について苦味の官能試験を行った。官能試験はパネラー 2 名で行い、口腔内に約 20 秒間含み、苦味の程度を下記評価基準で判定した。結果を表 3 に示す。

A : 苦味を感じない。

5 B : 苦味をほとんど感じない。

C : 苦味をわずかに感じる。

D : 苦味を感じる。

E : 苦味を強く感じる。

10

表 3

組成番号	l	m	n	o	p	q
[成分 (溶解熱 cal/g)]						
シメチジン	1	1	1	1	1	1
キシリトール (-35)	20	-	-	-	-	-
D-マンニトール (-28.9)	-	20	-	-	-	-
D-ソルビトール (-24.1)	-	-	20	-	-	-
マルチトール (-5.5)	-	-	-	20	-	-
ブドウ糖 (-13.8)	-	-	-	-	20	-
白糖 (-4.5)	-	-	-	-	-	20
炭酸水素ナトリウム	2	2	2	2	2	2
アスパルテーム	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02
[官能試験結果]						
パネラー A	A	A	A	C	C	D
パネラー B	A	A	A	C	C	D

表 3 の結果から明らかなように、pH 調節剤として炭酸水素ナトリウムを用い、糖アルコールとして溶解熱が -20 cal/g 以下のキシリトール、D-マンニトール、D-ソルビトールを併用した場合には、シメチジンの苦味を感じない程度に改善することができた (組成 l ~ n 参照)。しかし、溶解熱が -20 cal/g 以下でない糖アルコールのマルチトールではシメチジンの苦みを改善できなかった (組成 o 参照)。また、糖類のブドウ糖や白糖では、シメチジンの苦みを改善できなかった (組成 p および q 参照)。

15

[試験例 4] 苦味の官能試験 (4)

塩酸セトラキサート (pKa : 4.5 (カルボキシル基)、pKa : 10.5 (アミノ基))、塩酸チクロピジン (pKa : 6.93)、トラネキサム酸 (pKa : 4.33 (カルボキシル基)、pKa : 10.65 (アミノ基))、エリスリトール、無水リン酸水素二ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、アスパルテーム、
 5 L-メントールの各粉末を表4に示す重量比で量り、乳鉢で混合した後、得られた混合末について苦味の官能試験を行った。官能試験はパネラー2名で行い、口腔内に約20秒間含み、苦味の程度を下記評価基準で判定した。結果を表4に示す。

- A : 苦味を感じない。
- 10 A* : 苦味は感じないが、強い刺激感を感じる。
- B : 苦味をほとんど感じない。
- C : 苦味をわずかに感じる。
- D : 苦味を感じる。
- E : 苦味を強く感じる。
- 15 E* : 強い苦味と強い刺激感を感じる。

表4

組成番号	r	s	t	u	v	w	x	y
[成分]								
塩酸セトラキサート	1	1	-	-	-	-	1	1
塩酸チクロピジン	-	-	1	1	-	-	-	-
トラネキサム酸	-	-	-	-	1	1	-	-
エリスリトール	-	1	-	8	-	2	1	1
無水リン酸水素二ナトリウム	-	0.5	-	1	-	0.5	-	-
炭酸水素ナトリウム	-	-	-	-	-	-	0.5	0.5
L-メントール	-	-	-	-	-	-	0.01	0.01
アスパルテーム	-	0.01	-	0.01	-	0.01	-	0.01
[官能試験結果]								
パネラーA	E	A	E*	A*	D	A	A	A
パネラーB	E	A	E*	A*	D	A	A	A

表4の結果から明らかなように、糖アルコールとpH調節剤を併用することにより、塩酸セトラキサート、塩酸チクロピジン及びトラネキサム酸の苦味を改善することができた（組成s、uおよびw参照）。

5

産業上の利用可能性

本発明によれば、薬物が有する不快な味を、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールおよびpH調節剤を併用添加することにより、不快な味をまったく感じない程度に改善された経口投与製剤を得ることができる。また、糖アルコールの添加量が低減できるため、製剤を小型化することができ、服用性に優れたものである。さらに、本発明の経口投与製剤は、工程数の多い等の複雑な製造法を必要とせず、一般的な製造法で製造することができるので、経済的で工業生産性の高いものである。

10

請求の範囲

1. 不快な味を有する薬物、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールおよびpH調節剤を含有する経口投与製剤。
2. 不快な味を有する薬物が構造中に塩基性基を有するものである請求の範囲第1項に記載の経口投与製剤。
3. 不快な味を有する薬物が苦味を有する薬物である請求の範囲第1項または第2項に記載の経口投与製剤。
4. 不快な味を有する薬物が H_2 ブロッカーである請求の範囲第1項ないし第3項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
5. H_2 ブロッカーがシメチジン、ファモチジン、ニザチジンおよび塩酸ラニチジンからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である請求の範囲第4項に記載の経口投与製剤。
6. 不快な味を有する薬物がシメチジン、トラネキサム酸および塩酸セトラキサートからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である請求の範囲第1項ないし第3項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
7. 溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールがエリスリトール、キシリトール、マンニトールおよびソルビトールからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である請求の範囲第1項ないし第6項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
8. 溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールがエリスリトールである請求の範囲第1項ないし第6項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
9. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールが0.1~50重量部である請求の範囲第1項ないし第8項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
10. 10. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、溶解熱が -20 cal/g 以下の糖アルコールが5~10重量部である請求の範囲第1項ないし第8項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
11. pH調節剤の1% (w/v) 水溶液または1% (w/v) 水懸濁液のpH値が、不快な味を有する薬物の pK_a 値以上または1% (w/v) 水溶液あるいは

は1% (w/v) 水懸濁液のpH値以上である請求の範囲第1項ないし第10項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。

12. pH調節剤が炭酸水素ナトリウム、無水リン酸水素二ナトリウムおよび沈降炭酸カルシウムからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である請求の範囲第1項ないし第11項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。

13. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、pH調節剤が0.1～200重量部である請求の範囲第1項ないし第12項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。

14. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、pH調節剤が0.5～7重量部である請求の範囲第1項ないし第12項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。

15. 15. H₂ブロッカー1重量部に対し、溶解熱が-20 cal/g以下の糖アルコールを5～10重量部およびpH調節剤を0.5～7重量部を含有する経口投与製剤。

16. さらに甘味剤および/または矯味剤を含有する請求の範囲第1項ないし第15項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。

15. 17. さらにアスパルテームおよび/またはL-メントールを含有する請求の範囲第1項ないし第15項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。

18. 剤形が錠剤、顆粒剤、散剤、細粒剤、液剤またはシロップ剤である請求の範囲第1項ないし第17項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。

20. 19. 溶解熱が-20 cal/g以下の糖アルコールおよびpH調節剤を含有させることにより、不快な味を有する薬物を含む経口投与製剤の服用性を改善する方法。

20. さらに甘味剤および/または矯味剤を含有させる請求の範囲第19項に記載の経口投与製剤の服用性を改善する方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP98/04374

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁶ A61K47/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁶ A61K47/10

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP, 61-280419, A (American Cynamid Co.), 11 December, 1985 (11. 12. 85) & GB, 2174004, A	1-20
A	JP, 2-76826, A (Daiichi Pharmaceutical Co., Ltd.), 16 March, 1990 (16. 03. 90) (Family: none)	1-20
A	JP, 8-99904, A (Yamanouchi Pharmaceutical Co., Ltd.), 16 April, 1996 (16. 04. 96) (Family: none)	1-20

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C. ☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
16 November, 1998 (16. 11. 98)

Date of mailing of the international search report
24 November, 1998 (24. 11. 98)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

国際調査報告

国際出願番号 PCT/J P 98/04374

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁶ A61K47/10

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁶ A61K47/10

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	J P, 61-280419, A (アメリカン・サイアナミド・カンパニー), 11.12月.1985(11.12.85) & GB, 2174004, A	1-20
A	J P, 2-76826, A (第一製薬株式会社), 16.3月.1990 (16.03.90)、(ファミリーなし)	1-20
A	J P, 8-99904, A (山之内製薬株式会社), 16.4月.1996 (16.04.96)、(ファミリーなし)	1-20

☐ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
「E」 先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの
「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

16.11.98

国際調査報告の発送日

2411.98

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/J P)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

弘實 謙二

4C

7433

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

